(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭59—113896

௵Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	③公開 昭和59年(1984)6月30日
C 12 P 17/1		7258—4B	. The set of the co
//(C 12 P 17/1		6760 AD	発明の数 2
C 12 R 1/0 (C 12 P 17/1		6760—4B	審査請求 未請求
C 12 P 17/1		6760—4B	(全 7 頁)
C 12 K 1/0	40)	0100 415	(主/ 具)

匈ピロロキノリンキノンの製造方法

②特 願 昭57-220328

②出 願 昭57(1982)12月17日

加発 明 者 鲐山実

山口市大内御堀44の1

⑫発 明 者 足立収生

山口市宮野下平野2034

加出 願 人 宇部興産株式会社

宇部市西本町1丁目12番32号

個代 理 人 弁理士 青木朗

外3名

明 知 書

1. 発明の名称

ピロロキノリンキノンの製造方法

2. 特許請求の範囲

1. グルコノバクター属、アセトバスターリカス スペードで、マナス 展 、 アセナス 展 、 アセナス 展 、 アセナス 展 、 アセナス 展 、 アモナス 展 、 アモニア に スクレビ ・ スクリカス 展 、 アロックス 展 、 ス アロックス 展 、 ス アロックス アーン に 属 の少な に を サーン・ アーン・ アーン・ アーン・ アーン・ アーン・ で 接 き 中 で 培 を 中 に 取 する ことを 特 後 と ロロキノリンの 製造方法。

 グルコノバクター属、アセトバクター属、 ミクロコッカス属、ジュードモナス属、コリネバ クテリウム属、エシエリヒア属、サルシナ属、セ ラチア属、エルビニア属、クレブシラ属、アシネトバクター属、ハイホミクロピウム属、メチョッカルス属、カンジタ原、アウロススカンシタ原、アウロミセスカンジタ原、アファスがリウム属、スカンジタの人の大きセンリウム属を全体では、スカン・ロキノリンキノンの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は細胞を用いて下記化学構造式 (I) の ピロロキノリンキノン (以下PQQと略称) を製 造する方法に関する。

以下氽白

特別昭59-113896(2)

PQQはキノ酵素のでは、 素を活性化する能力を有し、メタノールというです。 なメタノール脱水素酵素、水素酸のでは、 のス素酵素、水素酸素では、 ののでは、 のでは、 のでは キサールホスフェート、フラビンアデニンジヌクレオチド、フラビンモノヌクレオチドなどは、それぞれ、ビタミンB1、ニコチン酸、ビタミンB2などの型で摂取することが必須である。これと同様に、PQQは重要な酵素反応のはあるがPQQもピクミン作用を有するきわめて重要な物質であるといえる。いずれにせよ、PQQは補酵素として酵素反応又は物質代謝系を活性化するものであり、医薬品として重要な役割を果す物質である。

従来、PQQの製造法としては有機化学的合成法が知られている〔例えばJACS.,103巻、5599~5600頁(1981)参照〕。しかしながら、有機化学的合成法には、合成反応が多段階から成るために製造に時間を要し、異性体をはじめとする副生物の除去のために類雑な操作を必要とし、またPQQの収率も低いという問題があった。

本発明者らはかかる従来のPQQの合成法の間

題点を排除し、高純度の P Q Q を簡単な操作で短時間かつ高収率で経済的に製造できる方法を開発すべく鋭意研究をすすめた結果、細胞、特に微生物を培養することにより P Q Q を大量かつ経済的に供給することができることを見出し、本発明をするに至った。

PQQの製造方法として細胞、特に微生物の細

胞を培養してその培養液中にPQQ(及びその類様化合物)を生成蓄積せしめ、これを例えば抽出によって採取する方法は本発明方法が最初であり、かかる方法によりPQQの大量供給が可能となり、例えばPQQの医薬用としての関発と利用に大きく質献することができる。なお、PQQと同時に生産される可能性のあるPQQの類様化合物としては、例えば下記式(Ⅱ)のフェナンスロリンジオンが考えられる。

(上記式において、R₁ = R₃ = COOCH₃, R₂ = R₄ = H: R₁ = R₃ = H, R₂ = R₄ = COOCH₃; 又はR₁ = R₄ = H. R₂ = COOCH₃;

特開昭59-113896(3)

本発明方法において使用することのできるPQ Q生産能を有する微生物としては、グルコノバク ター属 (Gluconobacter industrius 1FO 3260, Gluconobacter suboxydans IFO 12528) 、アセト バクター属 (Acetobacter aceti IFO 3284. Acetobacter ascendens 1FO 3299) 、ミクロコッ カス属(Micrococcus roseus 1FO 3764)、シュ ードモナス属 (Pseudomonas fluorescens IFO 3081, Pseudomonas AMI NCIB 9133) 、コリネバ クテリウム属 (Corynebacterium sepedonicum IPO 13763) 、エシエリヒア属 (Escherichia coli K-12 IFO 3301)、サルシナ脳(Sarcina lutea IFO 12708)、セラチア属(Serratia marcescens IFO 3046)、エルビニア魔 (Erwinia herbicola IFO 12686) 、クレブシラ属 (Klebsiella pneumoniae IFO 3317)、アシネトパクター属(Acineto-'bacter calcoaceticus IPO 12552) 、ハイホミク ロビウム区 (Hyphomicrobium neptunium ATCC 15444)、メチロコッカス属(Methylococcus capsulatus ATCC 19069)等に属するパクテリア、

ラクトバチルス区(Lactobacillus casei IPO 3425)、ストレプトコッカス底(Streptococcus faecalis IFO 3181)、サッカロミセス属
(Saccharomyces cerevisiae AKU 4100)、カンジタ属(Candida utilis AKU 4570)、アスペルギルス尾(Aspergillus oryzae AKU 3301)、ペニシリウム属(Penicillium chrysogenua Thom AKU 3407)、フザリウム属(Pusarium culmorum AKU 3706)、ストレプトミセス属(Streptomyces albus AKU 2201)等の属に属する乳酸菌、酵母、糸状菌、放線菌及び不完全菌に属す微生物があげられる。その他、タバコをはじめとする植物カルス、ほ乳動物の白血球細胞や肝細胞などの細胞もPQQの生産能を有する。

本発明方法において使用することのできる培地としては、前記微生物などが培養により増殖し得るものであれば任意のものでよく、例えばグリセロール、マニトールなどの糖アルコール類、グルコース、フルクトースなどの還元糖類、意糖、マルトースなどの二糖類や炭水化物の加水分解物の

はか、廃糖蜜、亜硫酸パルプ廃液および酢酸、グルコン酸などの糖酸が利用できる。例えばシュードモナス AMI NCIB 9133やメチロコッカスキャプシュレータス ATCC 19069 などのようなメタノール質化性関の場合には、メタノール、メチルアミン及びメタンなどを炭素源とすることができる。窒素源としては、アミノ酸、核酸類のほかに蛋白質加水分解物、酵母エキス、コーンスティープリカーのような有機態のものや、アンモニウム塩、硝酸塩などの無機態のものを使用することができる。

本発明方法は、前記したように、糖質を原料として直接発酵法により培養液中にPQQを生成蓄積させる方法の他に、別途に培養して調製した微生物細胞の洗浄細胞懸濁液にPQQ生合成の前駆体となりうる化合物、すなわち、グリセロール、マニトール、フルクトース、グルコースなどの変とグルタミン酸、アスパラギン酸、アラニンな彼らでよくしている。

本発明方法における培養は好気的条件下に、例えば通気攪拌や往復振盪方法によって培養することができる。培養条件は、特に限定はないが、一般的に言えば、温度0~40℃、pH2~9及び20~100時間程度の条件で実施する。

培養液又は培養物からのPQQの採取方法は慣用方法に従って行うことができる。例えば、イオン交換クロマトグラフィー、濃縮物のゲル濾過法、凍結乾燥物の溶媒抽出法あるいはアフィニィティクロマトグラフィーなどが利用できる。

PQQの補酵素活性の検定と、培養液中の生成物の濃度の検定は、次のようにして行うことができる。キノ酵素のアポ酵素の稠製には、発明者らがすでに発表した方法(PBBS Letters、130巻、179~183頁、1981年)において使用したシュードモナス・エルギノサIFO 3445のDーグルコース脱水素酵素活性欠損変異株を用いることのできる。本菌株はPQQ生成能を欠くが、その細胞膜中には通常のレベルのアポローグルコース脱水素酵素を生成蓄積している。このような変異

特開昭59-113896(4)

以下に本発明の実施例を説明するが、本発明の 範囲をこれらの実施例に限定するものでないこと はいうまでもない。

実施例1

500m & 容三角フラスコに、グリセロール 0.4%、グルタミン酸ナトリウム 0.6%、 K₂H P O₄ 0.05%、KH₂PO₄0.05%、MgSO₄·7H₂O
0.02%、FeSO₄·7H₂O 0.001%、NaCl
0.001%、MnSO₄·4H₂O 0.001%、チア
シン塩酸0.0004%、ニコチン酸0.0000
4%、パントテン酸カルシウム0.00004%、
パラアミノ安息香酸0.0001%を含む培地
100mlを加え、これにグルコノバクター・イングストリウスIFO 3260を接種して、100~
120rpmで優優し作ら通気培養した。

第2 図はその培養経過を示したもので、関の生育が対数増殖期末期から定常期初期にあることを明に培養液中のPQQの蓄積が最高になることを示している。第2 図は、培養中の培養を液の一まして関的にとり出し、適心分離してで関体を除去してアポリーグルコース脱水素酵素を含む細胞膜では、発現した酵素活性の強度から培養液中のPQ、機度を算出してグラフに示したもので、関の生育は600mmでの吸光度で表示した。

酵素活性を求めるために、予めホロ化した上記 の酵素液 (0.11ml) に50aHトリスヒドロキ シアミノメタン-塩酸緩衝液、pH8.75にアジ化 ナトリウムを24mM含むもの1ml、6.7mM、2. 6 - ジクロロフェノールインドフェノール 0.0 4 m & 、 6 mMフエナジンメトスルフェート 0. 2 m & を加え、反応液全量を水で2.9mℓとし、25℃ で600nmの吸光度変化を調べ、同様に調製した 盲検との間で吸光度に増減が生じないことを確認 した。次いで8mMアジ化ナトリウムを含む I Mグ ルコースを一方のキュベットに 0.1 ml加え、そ の時点以降の吸光度変化をレコーダーで配録した。 ホロ化の程度及びホロ酵素の濃度と2.6-ジク ロロフェノールインドフェノールの退色とがよい 相関を示す。化学合成されたPQQを用いて、同 様の操作によって得た第1図の検量線から各試料 中のPQQ濃度を算出した。PQQが最高に生成 される時点で培養を停止し、選体を除去して得ら れる培養液をアンパーリストA-21カラム (オルガノ陶製) に吸着させ、0.35MNaCl

を含む 5 0 %メタノールによって不純物を溶出させたのち、餡和NaClを含む 5 0 %メタノールによって溶出されてくる画分にPQQが含まれて

得られた P Q Q 画分を下記条件で液体クロマトグラフィー分析を行ったところ、化学合成された P Q Q と両者はピークの保持時間 (13分) が一致していた。

機器:日本分光製高速液体クロマトグラフ、 トライローター

カラム:HW-40S(トヨパール)

溶離液:水-アセトニトリル (1:1)

検出器: UV (254 nm)

流 速:1.0 m l/min

次に、PQQ西分から大量分取して、PQQを 単離し、PQQ5.2 μgを得た。

実施例 2

シュードモナスAMI NCIB9133をメ タノール0.4%、硫安0.1%、KH₂PO4 0.15 %、K₂HPO₄ 0.15%、MgSO₄ 7H₂O

特別昭59-113896(6)

0.003%を含む培地で30℃で60~90時間実施例1と同様にして通気かくはん培養した。この間、メタノールを0.1%ずつ24時間ごとに補充して培養を行った。60~72時間の培養でPQの生成蓄積は2~3×100Mに達した。PQQ濃度の検定法及びPQQの単離法は実施例1と同様に行った。得られたPQQは8μgであった。シュードモナスAMINCIBQは8μgであった。シュードモナスAMINCIBQは6も70~100時間の培養で2~3×100MのPQQ濃度に達した。

実施例 3

微生物による物質生産がフィードバック調節されることはしばしば見られることであるが、PQ Q生成もその例外ではない。フィードバック調節 による制御を受けずにPQQを生成させた例を以 下に示す。

実施例 1 に示した培地と同組成の培地に菌株 (グルコノパクター・インダストリウス IFO

度はロットNo.1で6.0×10⁸M(収量0.63 mg)、ロットNo.2で11.2×10^MM(収量1.17 mg)であった。

した。

アセトバクター・アセチ I F O 3 2 8 4 を実施例 1 に示した培地と問組成の培地を用いて P Q Q の生成を行わせた。その結果、3 0 時間の培養で1.0 × 1 0 M の P Q Q 濃度に違した。

12528を実施例1に示した培地と同組成の培

地を用いてPQQの生成を行わせた。その結果、

3 0時間の培養で1.0×1 0 MのPQQ濃度に達

実施例 6

実施例 5

アセトバクター・アセンデンス I F O 3 2 9 9 を実施例 1 に示した培地と同組成の培地を用いて P Q Q の生成を行わせた。その結果、3 0 時間の 培養で 5.2 × 1 0 8 M の P Q Q 漫度に違した。

実施例7

50 & 容培養タンクに、実施例1で用いたのと同一の組成の培地30 & を加え、これにグルコノバクター・インダストリウス IFO 3260を接継し、30 & /分の通気及び500 rpm の提件条件下に通気培養した。24時間経過後のPQQ機

3 2 6 0 、 アセトバクター・アセチ 1 F O 3 2 8 4、シュードモナスAMI NC1B9133な どのうち1菌株)を接種して30℃で通気かくは ん培養を行った。この際、陰イオン性イオン交換 樹脂 (アンバーリストA-21) を透析チューブ に入れてあらかじめ滅菌しておいたものを培養フ ラスコの中へ入れた。培地100m & 当り1gの イオン交換樹脂を加えた。細胞によって培養液中 に生成されるPQQは透析膜を通してイオン交換 樹脂に吸着されるため、培養液中のPQQ濃度は イオン交換樹脂を添加しないで培養した場合の培 後液と比較すると、培地中のPQQ濃度は10分 の1以下に保たれていた。イオン交換樹脂を添加 しなかった培養では培養液中のPQQ濃度が署し く減少する定常期末期(約100時間目)まで培 巻を続けたのち、透析膜をとり出し、封入されて いたイオン交換樹脂からPQQの溶出を行った。 得られたPQQはi5~20μgであった。

実施例4

グルコノバクター・サブオキシダンスIFO

実施例8

実施例1に示した培地と同組成の培地を用いて で記第1 衷に示す密体を用いて培養を行なった。 得られた関体を蒸留水で洗浄後、関体1 容に対対 のメタノールを加えて一夜攪拌した。 遠心分 離によって関体を除去した上清を蒸発に固させ、 これに水を加えて実施例1 と同様に P Q Q を 定 した。 結果を以下の第1 表に示す。 P Q Q は 関体 中のタン白(mg) 当りの量で示した。

以下余白

特問昭59-113896(6)

グルコノバクター・インダストリウスIFO 3 2 6 0 の培養を行ない、得られた関体を蒸留水で洗浄後、O Dooo = 1 0.0 になるように関体に蒸留水を加えてこれを洗浄細胞想濁液とした。

洗浄細胞懇濶液をOD600=1.0になるように
0.1 Mリン酸カリウム緩衝液(pH7.0)で稀釈した後、この稀釈液にグリセロール濃度が 0.4 %、グルタミン酸濃度が 0.6 %になるようにグリセロール又はグルタミン酸を加えて 30 ℃で反応を行なった。生成した PQQは実施例 1 と同様に定量した。

結果を以下の第2表に示す。

以下余白

第1表

選	体 ·	POU級取 (× 10mole/ 吸蛋白)
アセトバクター・ア	'セチ IFO 3284	0.56
アセトバクター・ア	'センテンス IFO 3299	1.70
アセトバクター・ラ	ランセンス 1FO 3298	0.19
グルコノバクター・	セリヌス IFO 3268	1.46
グルコノバクター・	サブオキシダンス IF	0 3254 7.51
グルコノバクター・	サブオキシダンス IP	0 12528 1.76
グノコノバクター・	インダストリウム IF	0 3260 6.43
グルコノバクター・	メラノジエナス IFO	3293 6.40
グルコノバクター・	スフェリカス 1FO 12	467 0.86
セラチア・マルセも	ンス 1FO 3046	0.04
シュードモナス・メ	トバリス 1FO 3738	0.03

実施例9

実施例1に示した培地と同組成の培地を用いて

第2妻

is to		物PG	· QQ濃度(>	iQ濃度 (×10 ⁻⁹ H)	
			6時間後	15時間後	
グリセ	ロール		14.3	21.7	
グリセ	ロール	+グルタミン酸	24.1	14.0	
な	ι.		2	6	

実施例10

実施例1に示した培地と同組成の培地を用いて 以下の第3表に示した各種微生物によりPQQの 生成を行なわせた。30時間後のPQQ機度を第 3表に示す。

以下汆白

第3裏

菌		/	PQQ濃度 (×10 ⁻⁸ M)
ミクロコッ	カス・ロ	ゼウス IFO 3764	0.1
シュードモ	ナス・フ	ルオレセンス IFO 3	081 0.3
コリネバク	テリウム	・セペドニカムIFO	13763 0.1
エシエリヒ	ア・コリ	K- 12 IFO 3301	0.1
サルシナ・	ルチアし	FO 12708	0.1
セラチア・	マルセも	: ンス IF03046	0.1
エルビニア	・ヘルヒ	コーラ IPO 12686	0.1
クレブシラ	· = = -	・モニア IFO 3317	0.1
アシネトバ	クター・	カルコアセティカス	
IFO 12552			0.3
ハイホミク	ロビウム	・ネプツニウムATC	C 15444 0.1
メチロコッ	カス・キ	・ャプシュレイタスA	TCC 19069 0.2

(注) メチロコッカス・キャプシュレイタス ATCC 19069 はグリセロールの代りにメタノール 1 %を

特別昭59-113896(フ)

炭素源として用いた。

実施例11

第 4 表

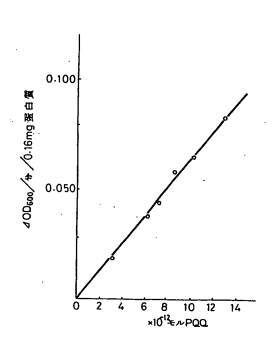
Ġ	体 PG	P00濃度	
	(×	10 M)	
ラクトバチルス・カ	ゼイ 1FO 3425	0.1	
ストレプトコッカス	・フェカリス 1FO 12964	0.1	
サッカロミセス・セ	レビジェ AKU 4100	0.1	
カンジタ・ウチルス	. AKU 4570	0.1	
アスペルギルス・オ	y & AKU 3301	0.1	
ベニシリヴム・クリ	ソジェナム AKU 3407	0.1	
フザリウム・カルモ	ラム AKU 3706	0.1	
ストレプトミセス・	アルブス AKU 2201	0.1	

4. 図面の簡単な説明

第1図は培養液等の試料中に含まれるPQQの 量を求める検量線を示すグラフ図であり、図の縦 軸は0.16mの膜を用いた場合の600 nmにおける1分当りの吸光度差 (ΔΟ Dsco/分/0.16 mg 蛋白質)を示し、機軸はPQQモル濃度 (× 1 0²) を示す。

第2図は実施例1の培養経過を示すグラフ図であり、図の機軸は培養時間(時間)を示し、左縦軸はPQQ濃度(×10⁹M)を示し、右縦軸は苗の生育を(OD600)で示したものであり、曲線(1)はPQQ濃度、曲線(ロ)は菌の生育を示す。

第 1 図



第 2 図

